# XP-002200999

AN - 1966-25001F [00]

CPY - DAIN

DC - B00

FS - CPI

MC - B01-A02 B12-H03

M5 - [01] S001 S003 S005 S217 S317 S503 S517 S617 S800 S803 T500 T600 T817 U017 U402 S030 S033 S050 S132 S133 S134 S142 S143 S830 T532 T533 U030 U430 U432 U500 U501 U502 U590 P624 P631 P632 P633 P634 P720 P810 M900

PA - (DAIN) DAINIPPON PHARM CO LTD

PN - JP42000928B B 00000000 DW196800 000pp

PR - JP19630011189 19630302

AB - J67000928 2-Alkoxymethyloestradiols (I) and (II):

- where R1 and R2 = lower alkyl radicals or together with the nitrogen atom form a heterocyclic radical
- R3 = H or lower alkyl radicals
- R4 = lower alkyl or aralkyl radical
- R5 = H or lower alkyl.
- Cpds. (II) have blood cholesterol lowering action with weak follicular hormone action.

IW - DERIVATIVE

**IKW - DERIVATIVE** 

NC - 001

OPD - 1963-03-02

ORD - 1900-00-00

PAW - (DAIN ) DAINIPPON PHARM CO LTD

TI - 2-alkoxymethyloestradiol derivs

2 - アルコキシメチルーエストラジオール誘導体の製法

**縣 顧 昭 38-11189** 

出 顧 日 昭 38.3.2

発明者 金子秀彦

美面市新稲556

同 機本昌久

豊中市刀根山4の65

同 川瀬勝功

大阪市都島区東野田町3の45

出 願 人 大日本製業株式会社

大阪市東区道修町3の25

代 表 者 官武徳次郎

代理 人 并理士 小島一晃

## 発明の詳細な説明

(式中、 $R_1$  および $R_2$  はそれぞれ低級アルキル基を示し、窒素原子と共に異項現基を形成する場合も含む。  $R_3$ は水素原子または低級アルキル基を示す。)

で表わされる2ーNージ置換アミノメチルーエストラジオール誘導体をアルキルハライドと処理して第四級塩となし、次いで苛性アルカリの存在下アルコール類と反応せしめて2ーアルコキシメチルエストラジオール類となし、必要に応じてジアルキル硫酸またはアルキルハライドとアルカリの存在下反応せしめることよりなる一般式

(式中、 Ra は前掲に何じものを示し、 Raは低級アルキル基またはアラルキル基を示し、 Raは低級アルキル基または、水素原子を示す。) で扱わされる2ーアルコキシメテルエストラジオール誘導体の製法に係わる。

本発明の出発物質である前記式Iで示される2
ーNージ世換アミノメチルーエストラジオール誘導体は新規物質であつて、エストラジオールまたは、17αーアルキルエストラジオールのマンニッヒ反応によつて、製造することができる。即ち、本マンニッヒ反応の条件としては、アルコール等の極性溶媒中で、ホルマリンまたは、パラホルムアルデヒドと第二級アミンと加熱する方法である。また、別法として、2ージメチルアミノメチルエストロンのグリニヤール反応によつても製造することができる。

本発明方法を実施するには、前記式Iで示される2-N-ジ置換アミノメチルーエストラジオール誘導体を等モルの低級アルキルハライドとアセトン、エーテルのごとき極性溶媒中または少量の無水炭酸アルカリの存在下で室温に放置する四級塩が得られる。この四級塩を低級アルキルまたは、アラルキルからなるアルコール類、例えば、メタノール、エタノール、ブロバノール、ベンジルアルコールの大過剰に溶解し、四級塩に対して同量以上の苛性アルカリと共に加熱するか、必要ならば適当量の水の存在下に加熱することによつて、アルコリシス化を受け収量良く目的の2-アルコキシメチルエストラジオール類に転換される。

次いで、必要に応じて3-Tルキルエーテルにするには、前配のごとくして得た2ーアルコキシメチルエストラジオール類にフエノール性水酸基のアルキル化剤、すなわちジアルキル硫酸または、アルキルハライドをアルカリの存在下、通常のアルキル化の条件で反応せしめることによつて、目的の2ーアルコキシメチルエストラジオールー3ーアルキルエーテル類を得ることができる。

本発明によつて得られる化合物はいずれも新規 物質であり、血中コレステロール低下作用を有し、 しかも望ましくない副作用である卵胞ホルモン作 用は、極めて弱く、医薬として価値ある物質であ る。 次に本発明の参考例および実施例を挙げて説明 する。

#### 参考例 1

2 ージメチルアミノメチルエストラジオール の製法。

エストラジオール3 gをN・N・N・N・ハ・ーテトラメチルジアミノメタン 2.2 ml、エタノール60 ml およびペンゼン3 0 mlの混液に加え、これにパラホルムアルデヒド 0.3 gを加え、1 7時間加熱 遠流する。次いで、減圧下溶媒を留去し、残瘡をエーテルで抽出、エーテル溶液を1 0 %塩酸で抽出し、塩基を水層に転溶させ、水溶液をアンモニアアルカリ性となし、再びエーテルで抽出し、エーテル層を芒硝で乾燥後、濃縮して、油状残瘡 3 gを得る。シリカゲルでクロマトグラフィーを行い、ペンゼンで溶出する部分をエーテルから再結 晶して融点 1 5 4~1 5 6 c を 目的物 2.6 g を 得る。〔 a 〕 10 + 82.6°(0.25% クロロホルム)

元素分析值:C<sub>31</sub>H<sub>31</sub>O<sub>3</sub>N<sub>3</sub>

計算值: C76,55 H9.48 N 4.25 実験値: C76,68 H9.43 N 3.95

### 参考例 2

2 ージメチルアミノメチルー17α ーメチルエストラジオールの製法

17αーメチルエストラジオール19をN.N.N'.N'.ーテトラメチルジアミノエタン0.79、エタノール30㎡、ペンゼン30㎡およびパラホルムアルデヒド0.19とより前記参考例1と全く同様に反応を行い、反応後の抽出溶媒として、ペンゼンを用い、次いで希塩酸でペンゼン層の塩基分を水層に転溶せしめ、水溶液をアンモニアルカリ性となした後、クロロホルムで抽出、クロロホルム層を水洗、乾燥後、濃縮して得られた油状物をメタノールより再結晶して融点172~175でを示す目的物の針状晶0.49を得る。〔α〕 0+57°(1.1%クロロホルム)

元素分析值:C 88H 88O 8N

計算值: C76.92 H9.68 N4.08 実験値: C77.21 H9.51 H3.89

## 参考例 3

2ーンメチルアミノメチルー17α ーメチルエ ストラジオールの製法。

金属マグネシウム 1 g、沃度 メチル 6 g および 無水エーテル 4 0 mlより製したグリニヤール試薬 窓道ドゥージュエーマン・・・エーマトロン 5 a 後アンモニアアルカリ性となして、クロロホルムで抽出する。有機溶媒層を分液し、水洗、芒硝で乾燥を濃縮する。残留物をメタノールより再結晶すると融点  $172\sim175$  でを示す目的物 4.19 を得る。  $(\alpha)_D^{26}+57^\circ$  ( 1.1%クロロホルム) 実施例 1

2 ーメトキシメチルエストラジオールおよび2 ーメトキシメチルエストラジオールー3ーメチル エーテルの製法

a 2ージメチルアミノメチルエストラジオール メトアイオダイドの製法

2ージメチルアミノメチルエストラジオール 380 噂を無水エーテル50ml 化溶解し、沃度 メチル5mlを加えて一夜放置し析出する結晶を 滷取し、エーテルで洗浄後アセトンより再結晶 して触点212~215℃(分解)を示す目的 物420 噂を得る。

元素分析值:CasHa4NI

計算值: C56.05 H7.21 I 26.92 実験値: C55.94 H7.32 I 27.11

b 2ーメトキシメチルエストラジオールの製法 実施例1のaのごとくして得た2ージメチル アミノメチルエストラジオールメトアイオダイ ド250号および苛性カリ500号をメタノー ル10型に溶解し、3時間遺流する。次いで、 メタノールを留去し、残瘡を水で希釈し、塩酸 で液を酸性にした後エーテルで抽出する。エー テル層を水洗、乾燥後エーテルを留去すると粗 結晶140号を得る。エタノールより再結晶し て融点181~183℃を示す目的物のプリズ ム晶を得る。〔α〕27+93.4°(1.07%クロロ ホルム)。

元素分析值:CaoHasOa

c 2ーメトキシメチルエストラジオールー3ーメチルエーテルの製法

実施例1のbのごとくして得たる2-メトキシメチルエストラジオール200号を苛性ソータ200号と共にメタノール20㎡ ( 溶解する。この溶液に室温で攪拌下ジメチル硫酸1.2gのメタノール溶液を滴下し、滴下終了後攪拌下に一夜放置し、次いでメタノールを留去し、残渣を水で希釈後アンモニアアルカリ性となし、エーテルで抽出する。エーテル抽出液を芒硝で乾

る。 [α] ロッキャット (0.98 %シオキサン)

元素分析值:CalHacOa 計算值: C76.32H9.15

実験値: C76.19 H9.26

#### 実施例 2

2ーメトキシメチルー17αーメチルエストラ ジオールおよび2ーメトキシメチルー174ーメ チルエストラジオールー3ーメチルエーテルの製 法

a 2ージメチルアミノメチルー174ーメチル エストラジオールメトアイオダイドの製法

2ージメチルアミノメチルー17ローメチル エストラジオール700町を無水エーテル70 mlに溶解し、沃度メチル10mlを加え、一昼夜 放置後析出物を濾取し、アセトンより再結晶す ると融点 2 1 7~2 1 9 ℃を示す目的物 8 5 0 呼を得る。

元素分析值: CaaHaa OaNI

計算值: C56.90H7.48 I 26.14 実験値:C56.71 H7.54 I 25.91

b 2ーメトキシメチルー17αーメチルエスト ラジォールの製法

実施例2のaのごとくして得たる 2ージメチ ルアミノメチルー17ローメチルエストラジオ ールメトアイオダイド1gを苛性カリ2gと共 にメタノール20㎡に溶解し、3時間遺猟する。 反応液を濃縮し、水で希釈後塩酸酸性となし、 エーテルで抽出する。エーテル抽出液より得ら れた油状物をシリカゲルグロマトグラフィーを おこない、10%エーテルーペンゼンより溶出 する部分をメタノールより再結晶すると融点 157~158℃を示す目的物460째を得る。 (α) <sup>30+</sup>53° (1.02 %クロロホルム) 元柔分析值: C 31 H 80 O 8

計算值: C76.32 H9.15 CH3O9.39

実験値: C76.00 H8.87 CH3O 9.27

c 2-メトキシメチル-17α-メチルエスト ラジオールー3ーメチル エーテル

実施例2のbのごとくして得たる2ーメトキ シメチル-17α-メチルエストラジオール 1.0 gを実施例1の cの方法と同様にジメチル 硫酸で処理して、融点131~133℃を示す 目的物720째を得る。(α) n3+49°(1.03 %ジオキサン)。

元素分析值: C 22H 22O 8

計算值: C76.70 H9.36 実験値: C76.40 H9.11

実施例 3

2-ペンジルオキシメチルエストラジオールの 製法

実施例1の2のごとくして得た2ージメチルア ミノメチルエストラジオールメトアイオダイド1 gをペンジルアルコール20mに容解し、20% | 苛性カリ8mlとペンジルアルコール20mlの混液 を加えて、5時間水浴上に加熱する。希塩酸中に 反応液を加えて、エーテルで抽出する。エーテル を留去後、残留液を水蒸気蒸留して、ペンジルア ルコールを留去し、残留物をベンゼンで、抽出し、 ペンゼン溶液を乾燥後邊縮する。残瘡をシリカゲ ルクロマトグラフィーをおこない、3%エーテル ーペンゼンで溶出する部分をペンゼンより再結晶 して融点177~179℃を示す目的物430零 を得る。〔alキキ+ 64.8°(0.88%クロロホルム)。

> 元素分析值: C at H as O a 計算值: C79.55 H8.22

実験値: C79.54 H8.40

## 実施例 4

2ーペンジルオキシメチルー174ーメチルエ ストラジオールの製法

実施例2のaのごとくして得た2ージメチルア・ ミノメチルー17αーメチルエストラジオールメ トアイオダイド500啊、20%苛性カリ水溶液 5mlおよびペンジルアルコール 2 0mlとより実施 例3の方法と同様に処理し、得られた租結晶をシ リカゲルクロマトグラフィーをおこない、10% エーテルーペンゼンで溶出される部分をメタノー ルより再結晶して融点146~149℃を示す目 的物 1 4 0 号を得る。〔 α ) 14 5 2° ( 0.5% クロロホルム)。

元素分析值: C at H as O a

計算值: C79.76 H8.43 実験値: C79.76 H 8.22

#### 特許請求の範囲

# 1 一般式

(式中、R<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub> はそれぞれ低級アルキル 基を示し、窒素原子と共K異項環を形成する場合 も含む。 Raは水素原子または低級アルキル基を

# **示す。)**

で表わされる 2 - N - ジ置換 アミノメチルーエストラジオール誘導体をアルキルハライドと処理して第四級塩となし、次いで苛性アルカリの存在下アルコール類と反応せしめることを特徴とする次の一般式

(式中、 Raは前掲に同じものを示し、 Raは低級アルキル基まだはアラルキル基を示す。) で表わされる 2 ーアルコキシメチルエストラジオール誘導体の製法。

### 2 一般式

(式中、 R1 および R3はそれぞれ低級アルキル 基を示し、窒素原子と共に異項環を形成する場合 も含む。 R3は水素原子または低級アルキル基を 示す。)

で表わされる2-Nージ置換アミノメチルーエストラジオール誘導体をアルキルハライドと処理して第四級塩となし、次いで、苛性アルカリの存在下アルコール類と反応せしめて2-アルコキシメチルエストラジオール類となし、これにジアルキル硫酸またはアルキルハライドとアルカリの存在下反応せしめることを特徴とする一般式

(式中、 Raは前掲に同じものを示し、 Raは低級アルキル基またはアラルキル基を示し、 Raは低級アルキル基を示す。)
で売わされる2ーアルコキシメチルエストラジオ

で表わされる2ーアルコキシメチルエストラジオ ―ル誘導体の製法。